5 NICHTWÄSSRIGER THIXOTROPIERTER LACK UND VERFAHREN
ZUR HERSTELLUNG MEHRSCHICHTIGER ÜBERZÜGE DAMIT

Die Erfindung betrifft einen nichtwäßrigen Lack, der ein Polyacrylatharz und ein harnstoffgruppenhaltiges 10 Thixotropierungsmittel enthält sowie ein Verfahren zur Herstellung einer zweischichtigen Decklackierung auf einer Substratoberfläche.

Verfahren zur Herstellung einer zweischichtigen Decklackierung auf einer Substratoberfläche, bei dem

- (1) ein pigmentierter Basislack auf die Substratoberfläche aufgebracht wird
- 20 (2) der in Stufe (1) aufgebrachte Basislackfilm bei Temperaturen von Raumtemperatur bis 80°C getrocknet wird
- (3) auf den in Stufe (2) getrockneten Basislackfilm ein
  25 transparenter Decklack aufgebracht wird und anschließend
  - (4) Basislackschicht und Decklackschicht zusammen eingebrannt werden,

sind bekannt.

30

5

10

15

20

25

Nichtwäßrige Lacke, di ein Polyacrylatharz und ein harnstoffgrupp nhaltiges Thixotropierungsmittel enthalten, sind bekannt und werden beispielsweise in der europäischen Patentanmeldung EP-A-192 304, der deutschen Offenlegungsschrift DE 23 59 929, in den deutschen Auslegeschriften DE 23 59 923 und DE 18 05 693 sowie in der deutschen Patentschrift DE 27 51 761 beschrieben. Mit dem Einsatz von Thixotropierungsmitteln in nichtwäßrigen Lacken soll unter anderem die Applikation von relativ dicken Lackschichten ermöglicht werden, ohne daß es zu störenden "Läuferbildungen" kommt. Nachteiligerweise liefern nichtwäßrige Lacke, die ein Polyacrylatharz und ein harnstoffgruppenhaltiges Thixotropierungsmittel enthalten, insbesondere bei hohen Feststoffgehalten. Lackoberflächen, die hinsichtlich ihres optischen Erscheinungsbildes, insbesondere hinsichtlich Verlauf und Glanz unbefriedigend sind.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, nichtwäßrige Lacke, die ein Polyacrylatharz und ein harnstoffgruppenhaltiges Thixotropierungsmittel enthalten, bereitzustellen, welche Lackfilme mit gegenüber dem Stand der Technik verbesserten Oberflächeneigenschaften liefern.

Diese Aufgabe wurde überraschenderweise dadurch gelöst, daß in den nichtwäßrigen Lacken ein Polyacrylatharz eingesetzt wird, das herstellbar ist, indem

- 30 (a) 16 bis 51, vorzugsweise 16 bis 28 Gew.-% eines hydroxylgruppenhaltigen Esters der Acrylsäure oder Methacrylsäure oder eines Gemisches aus solchen Monomeren
- 35 (b) 32 bis 84, vorzugsweise 32 bis 63 Gew.-% eines von (a) verschiedenen aliphatischen oder Cycloaliphati-

schen Esters der Acrylsäure der Methacrylsäure mit mindestens 4 C-Atomen im Alkoholrest oder eines Gemisches aus solchen Monomeren,

- 5 (c) 0 bis 2, vorzugsweise 0 bis 1 Gew.-\* einer ethylenisch ungesättigten Carbonsäure oder einer Mischung aus ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren und
- (d) 0 bis 30, vorzugsweise 0 bis 20 Gew.-% eines von
   (a), (b) und (c) verschiedenen ethylenisch ungesättigten Monomeren oder eines Gemisches aus solchen Monomeren

zu einem Polyacrylatharz mit einer Säurezahl von 0 bis 15, vorzugsweise 0 bis 8, einer Hydroxylzahl von 80 bis 140, vorzugsweise 80 bis 120 und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1.500 bis 10.000, vorzugsweise 2.000 bis 5.000 polymerisiert werden, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten (a), (b), (c) und

20 (d) stets 100 Gew.-% ergibt.

Die Herstellung der erfindungsgemäß eingesetzten Polyacrylatharze kann nach allgemein gut bekannten Polymerisationsverfahren erfolgen. Polymerisationsverfahren 25 zur Herstellung von Polyacrylatharzen sind allgemein bekannt und vielfach beschrieben (vgl. z.B.: Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, 4. Auflage, Band 14/1, Seite 24 bis 255 (1961)).

- Die erfindungsgemäß eingesetzten Polyacrylatharze werden vorzugsweise mit Hilfe des Lösungspolymerisationsverfahrens hergestellt. Hierbei wird üblicherweise ein organisches Lösemittel bzw. Lösemittelegmisch vorgelegt und zum Sieden erhitzt. In dieses dann den
- 35 Lösemittel bzw. Lösemittelgemisch werden dann das zu polymerisierende Monomerengemisch sowie ein oder meh-

r re Polymerisationsinitiatoren kontinuierlich zugegeben. Die Polymerisation erfolgt bei Temperaturen zwischen 100 und 160°C, vorzugsweise zwischen 130 und 150°C. Als Polymerisationsinitiatoren werden vorzugsweise freie Radikale bildende Initiatoren eingesetzt. Initiatorart und -menge werden üblicherweise so gewählt, daß bei der Polymerisationstemperatur während der Zulaufphase ein möglichst konstantes Radikalangebot vorlieet.

5

10

15

Als Beispiele für einsetzbare Initiatoren werden genannt: Dialkylperoxide, wie Di-tert.-Butylperoxid, Dicumylperoxid: Hydroperoxide, wie Cumolhydroperoxid, tert.-Butylhydroperoxid: Ferester, wie tert.-Butylperbenzoat, tert.-Butylperpivalat, tert.-Butylper-3,5,5trimethylhexanoat. tert.-Butylper-2-ethylhexanoat.

Die Polymerisationsbedingungen (Reaktionstemperatur, Zulaufzeit der Monomerenmischung, Menge und Art der organischen Lösemittel und Polymerisationsinitiatoren, eventuelle Mitverwendung von Molekulargewichtsreglern, wie z.B. Mercaptanen, Thiolglykolsäureestern und Chlorwasserstoffen) werden so ausgewählt, daß die erfindungsgemäß eingesetzten Polyacrylatharze ein zahlenmittleres Molekulargewicht von 1.500 bis 10.000, vorzugsweise 2.000 bis 5.000 (bestimmt durch Gelpermeationschromatographie unter Verwendung von Polystyrol als Eichsubstanz) aufweisen.

30 Die Säurezahl der erfindungsgemäß eingesetzten Polyacrylatharze kann vom Fachmann durch Einsatz entsprechender Mengen der Komponente (c) eingestellt werden. Analoges gilt für die Einstellung der Hydroxylzahl. Sie ist über die Menge an eingesetzter Komponente (a) Als Komponente (a) kann im Prinzip jeder hydr xylgruppenhaltige Ester der Acrylsäur oder Methacrylsäure
oder ein Gemisch aus solchen Monomeren eingesetzt
werden. Als Beispiele werden genannt: Hydroxyalkylester
der Acrylsäure, wie z.B. Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylat, Hydroxybutylacrylat, insbesondere 4-Hydroxybutylacrylat; Hydroxyalkylester der Methacrylsäure, wie z.B. Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylat, Hydroxybutylmethacrylat, insbesondere
4-Hydroxybutylmethacrylat; Umsetzungsprodukte aus
cyclischen Estern, wie z.B. E-Caprolacton und Hydroxyalkylestern der Acrylsäure bzw. Methacrylsäure.

Die Zusammensetzung der Komponente (a) wird vorzugsweise so ausgewählt, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (a) ein Polyacrylatharz mit einer Glasübergangstemperatur von -50 bis +70, vorzugsweise -30 bis +50°C erhalten wird. Die Glasübergangstemperatur kann vom Fachmann unter Zuhilfenahme der Formel

20

15

10

$$\frac{1}{T_{G}} = \frac{\frac{N}{T_{G}}}{\frac{W_{D}}{T_{G}}}$$

25

 $T_G$  = Glasübergangstemperatur des Polymeren x = Anzahl der verschiedenen einpolymerisierten

30 Monomere,

W<sub>n</sub> = Gewichtsanteil des n-ten Monomers

 $T_{Gn} = Glasübergangstemperatur des Homopolymers aus dem n-ten Monomer$ 

35 näherungsweise berechnet werden.

6

Als K mponente (b) kann im Prinzip jeder von (a) verschiedene aliphatische oder cycloaliphatische Ester der Acrylsäure oder Methacrylsäure mit mindestens 4 C-Atomen im Alkoholrest oder ein Gemisch aus solchen Monomeren eingesetzt werden. Als Beispiele werden genannt: aliphatische Ester der Acryl- und Methacrylsäure mit 4 bis 20 C-Atomen im Alkoholrest, wie z.B. n-Butyl-, iso-Butyl-, tert.-Butyl, 2-Ethylhexyl-, Stearyl- und Laurylacrylat und -methacrylat sowie cycloaliphatische 10 Ester der Acryl- und Methacrylsäure wie z. B. Cyclohexylacrylat und Cyclohexylmethacrylat. Die Zusammensetzung der Komponente (b) wird vorzugsweise so ausgewählt, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (b) ein Polyacrylatharz mit einer Glasübergangstempera-15 tur von 10 bis 100, vorzugsweise 20 bis 60°C erhalten wird.

Als Komonente (c) kann im Prinzip jede ethylenisch ungesättigte Carbonsäure oder eine Mischung aus ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren eingesetzt werden. Als Komponente (c) werden vorzugsweise Acrylsäure und/oder Methacrylsäure eingesetzt.

20

Als Komponente (d) kann im Prinzip jedes von (a), (b)
und (c) verschiedene ethylenisch ungesättigte Monomer
oder ein Gemisch aus solchen Monomeren eingesetzt
werden. Als Beispiele für Monomere, die als Komponente
(d) eingesetzt werden können, werden genannt: vinylaromatische Kohlenwasserstoffe, wie Styrol, α-Alkylstyrol
und Vinyltoluol, Amide der Acrylsäure und Methacrylsäure, wie z.B. Methacrylamid und Acrylamid; Nitrile
der Methacrylsäure und Acrylsäure; Vinylether und
Vinylester. Als Komponente (d) werden vorzugsweise
vinylaromatische Kohlenwasserstoffe, insbesondere

35 Styrol eingesetzt.

5

10

15

7

Die Zusammensetzung der Komponente (d) wird vorzugsweise so ausgewählt, daß bei alleiniger P lymerisation der Komponente (d) ein Harz mit einer Glasübergangstemperatur von 70 bis 120, vorzugsweise 80 bis 100°C erhalten wird.

Die in den erfindungsgemäßen nichtwäßrigen Lacken enthaltenen harnstoffgruppenhaltigen Thixotropierungsmittel sind bekannt und werden beispielsweise in der deutschen Offenlegungsschrift DE 23 59 929, in den deutschen Auslegeschriften DE 18 05 693 und DE 23 59 923 sowie in der deutschen Patentschrift DE 27 51 761 ausführlich beschrieben. Sie werden hergestellt durch Umsetzung einer isocyanatgruppenhaltigen Verbindung oder einer Mischung aus isocyanatgruppenhaltigen Verbindungen mit primären und/oder sekundären Aminen und/oder Wasser.

Die in den erfindungsgemäßen nichtwäßrigen Lacken ein-20 gesetzten harnstoffgruppenhaltigen Thixotropierungsmittel werden vorzugsweise durch Umsetzung von Monoaminen oder Mischungen aus Monoaminen mit Polyisocyanaten oder Mischungen aus Polvisocvanaten hergestellt, wobei die Monoamine und die Polvisocvanate in solchen Mengen mit-25 einander umgesetzt werden, daß das Äquivalentverhältnis zwischen Aminogruppen und Isocyanatgruppen zwischen 1.2 und 0,4, vorzugsweise zwischen 1,0 und 0,8 liegt. Als Monoamine werden vorzugsweise primäre Monoamine, besonders bevorzugt araliphatische oder aliphatische primäre 30 Monoamine, ganz besonders bevorzugt aliphatische primäre Monoamine mit mindestens 6 C-Atomen im Molekül eingesetzt. Als Beispiele für einsetzbare Monoamine werden genannt: Benzylamin, Ethylamin, n-Propylamin, Isopropylamin, n-Butylamin, Isobutylamin, tert.-Butyl-35 amin, Pentylamin, n-Hexylamin, n-Octylamin, iso-Non-

anylamin, iso-Tridecylamin, n-Decylamin und Stearylamin.

Als Polvisocvanate können im Prinzip alle mindestens 5 zwei Isocyanatgruppen pro Molekül enthaltende organischen Verbindungen eingesetzt werden. Es können auch isocyanatgruppenhaltige Reaktionsprodukte aus beispielsweise Polyolen und Polyaminen und Polyisocyanaten eingesetzt werden. Vorzugsweise werden Diisocyanate, 10 ganz besonders bevorzugt aliphatische Diisocyanate. insbesondere Hexamethylendiisocvanat eingesetzt. Als Beispiel für einsetzbare Polyisocyanate werden genannt: Tetramethylen-1,4-diisocyanat, Hexamethylen-1,6-diisocyanat, w.W-Dipropyl-ather-diisocyanat, Cyclohexyl-15 1.4-diisocvanat, Dicyclohexylmethan-4.4'-diisocvanat. 1,5-Dimethyl-(2,4-W-diisocyanato-methyl)-benzol. 1,5-Dimethyl-(2,4-W-diisocyanato-ethyl)-benzol. 1,3,5-Trimethyl-(2,4-W-diisocyanato-methyl)-benzol. 1,3,5-Triethyl-(2,4-W-diisocyanato-methyl)-benzol, das 20 Trimere des Hexamethylen-1,6-diisocyanats, Isophorondiisocyanat, Dicyclohexyldimethylmethan-4,4'-diisocyanat, 2,4-Toluoldiisocyanat, 2,6-Toluoldiisocyanat, Diphenylmethan-4.4'-diisocvanat.

- Das harnstoffgruppenhaltige Thixotropierungsmittel wird vorzugsweise in Gegenwart des erfindungsgemäß eingesetzten Polyacrylatharzes hergestellt. Dabei wird üblicherweise so vorgegangen, daß die Aminkomponente zu einer Lösung des Acrylatharzes in einem organischen 30 Lösemittel bzw. in einem Gemisch aus organischen Löse-
- Josemittel bzw. in einem Gemisch aus organischen Lösemitteln gegeben wird und dann das Polyisocyanat möglichst schnell und unter sehr starkem Rühren zugegeben wird. Die so erhaltene Mischung aus harnstoffgruppenhaltigem Thixotriopierungsmittel und Polyacrylatharz
- 35 kann dann in den erfindungsgemäßen nichtwäßrigen Lacken eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen nichtwäßrigen Lacke enthalten 30 bis zu 70, vorzugsweise 40 bis 60 Gew.-% organische Lösemittel, wie z.B.: aliphatische, aromatische und cycloaliphatische Kohlenwasserstoffe, Alkylester der Essigsäure oder Propionsäure, Alkanole, Ketone sowie Glykolether und Glykoletherester.

Die erfindungsgemäßen nichtwäßrigen Lacke können neben den organischen Lösemitteln, dem Polyacrylatharz und dem harnstoffgruppenhaltigen Thixotropierungsmittel noch Vernetzungsmittel, weitere mit dem erfindungsgemäß eingesetzten Polyacrylatharz verträgliche Bindemittel, Pigmente, Füllstoffe, Lichtschutzmittel und weitere für Lacke tvoische Zusätze enthalten.

10

15

Es ist bevorzugt, daß die nichtwäßrigen Lacke 25 bis 100, vorzugsweise 30 bis 70 Gew.-%, bezogen auf den Feststoffgehalt an Polyacrylatharz, eines Vernetzungs-20 mittels bzw. einer Mischung aus Vernetzungsmitteln enthalten. Als Beispiele für einsetzbare Vernetzungsmittel werden Aminoplastharze, insbesondere veretherte Melamin-Formaldehydkondensate sowie blockierte und unblockierte Polyisocyanate sowie Mischungen aus diesen 25 Vernetzungsmitteln genannt. Das Vernetzungsmittel wird in einer solchen Menge zugegeben, daß das Äguivalentverhältnis zwischen den reaktiven Gruppen des Bindemittels und den reaktiven Gruppen des Vernetzungsmittels zwischen 1,5 zu 0,5 und 0,5 zu 1,5, vorzugsweise 30 zwischen 1,2 zu 0,8 und 0,8 zu 1,2 liegt.

Die erfindungsgemäßen nichtwäßrigen Lacke enthalten das harnstoffgruppenhaltige Thixotropierungsmittel in einer Menge von 0,1 bis 30,0, vorzugsweise 0,5 bis 10, beson-35 ders bevorzugt 1,0 bis 5,0 Gew.-%, bezogen auf den

10

Gesamtfeststoffgehalt der erfindungsgemäß n nichtwäßrigen Lacke.

Die erfindungsgemäßen nichtwäßrigen Lacke können mit

Hilfe üblicher Applikationsmethoden, insbesondere durch
Spritzen auf jedes beliebige Substrat, insbesondere auf
Metalle, Holz, Kunststoff usw. appliziert werden.

Mit den erfindungsgemäßen nichtwäßrigen Lacken lassen

10 sich Lackoberflächen mit so herausragenden Oberflächeneigenschaften herstellen, daß sie auch zur Lackierung
von Automobilkarosserien, insbesondere als transparente
Lacke bei der Herstellung von zweischichtigen Decklackierungen des base coat/clear coat-Typs eingesetzt

15 werden können. Zweischichtige Decklackierungen des Base
coat/clear coat-Typs werden hergestellt, indem

- (1) ein pigmentierter Basislack auf die Substratober-
- fläche aufgebracht wird
- (2) der in Stufe (1) aufgebrachte Basislackfilm bei Temperaturen von Raumtemperatur bis 80°C getrocknet wird
- 25 (3) auf den in Stufe (2) getrockneten Basislackfilm ein transparenter Decklack aufgebracht wird und anschließend
- (4) Basislackschicht und Decklackschicht zusammen ein-30 gebrannt werden.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung. Alle Angaben, in Teilen oder Prozenten, sind, sofern nichts anderes angegeben, als Gewichtsangaben zu verstehen.

20

PCT/EP94/00828

30

35

### Beispiel 1: Herstellung ein r Polyacrylatharzlösung

In einem Stahlkessel ausgestattet mit Monomerzulauf, Initiatorzulauf, Thermometer, Ölheizung und Rückflußkühler werden 878 Teile eines handelsüblichen aromatischen Lösemittels mit einem Siedebereich von 158°C bis 172°C vorgelegt und auf 140°C aufgeheizt. Dann wird eine Mischung α aus 87 Teilen des aromatischen Lösemittelgemisches und 87 Teilen t-Butylperoctoat in einer solchen Geschwindigkeit unter Rühren zugegeben, daß die 10 Zugabe der Mischung α nach 4,75 h abgeschlossen ist. 15 min nach Beginn der Zugabe der Mischung & wird eine Mischung ß bestehend aus 630 Teilen t-Butylacrylat, 217 Teilen n-Butylmethacrylat, 72 Teilen i-Butylmethacrylat, 116 Teilen Styrol, 326 Teilen Hydroxypropyl-15 methacrylat und 87 Teilen Butandiol-1,4-monoacrylat in einer solchen Geschwindigkeit zu der Reaktionsmischung gegeben, daß die Zugabe der Mischung ß nach 4 h abgeschlossen ist. Nach Abschluß der Zugabe der Mischung α 20 wird das Reaktionsgemisch noch 2 h auf 140°C gehalten und anschließend auf Raumtemperatur abgekühlt. Die erhaltene Acrylatharzlösung weist einen Feststoffgehalt von 62,3% (1 h, 130°C; Umluftofen), eine Viskosität von 7.2 dPas (ICI-Platte/Kegel-Viskosimeter, 25 23°C), eine Säurezahl von 4,9 und eine Hydroxylzahl von 111. jeweils bezogen auf den Feststoffgehalt, auf.

# Beispiel 2: Herstellung einer Thixotropierungsmittel enthaltenden Polyacrylatharzlösung

In den 2,5 1-Rührbehälter eines Dissolvers mit einer Dissolverscheibe des Durchmessers von 90 mm werden 1850 g der in Beispiel 1 beschriebenen Acrylatharzlösung, 130 g n-Butylacetat und 61 g n-Hexylamin in der angegebenen Reihenfolge eingewogen. In ein Vorlagegefäß

12

werden 130 g n-Butylacetat und 50 g Hexamethylendiisocyanat eingewogen und vorgemischt. Es wird bei 1400 U/min. dissolvert und der Inhalt der Vorlage innerhalb von 10 min. gleichmäßig in den Rührbehälter dosiert.

5 Danach wird weitere 20 min. bei 1400 U/min. dissolvert. Es entsteht eine thixotrope Dispersion mit einem nichtflüchtigen Anteil von 50 % davon 5 % Harnstoffteilchen.

### 10 Beispiel 3: Herstellung eines transparenten Decklackes

In ein 2 1-Rührgefäß werden in der angegebenen Reihenfolge eingewogen und durch Rühren vermischt:

- 15 523,5 g der in Beispiel 1 beschriebenen Acrylatharzlösung, 360,0 g der in Beispiel 2 beschriebenen thixotropen Dispersion, 342,0 g eines handelsüblichen, butanolveretherten, iminogruppenhaltigen Melaminformaldehydharzes, 80 %-ig gelöst in n-Butanol, 18,0 g eines handelsüblichen.
- 20 delsüblichen UV-Absorbers auf Basis eines Benztriazolderivates, gelöst in 45 g Xylol, 15,0 g eines handelsüblichen Radikalfängers auf Basis eines sterisch gehinderten Piperidinderivates, gelöst in 30 g Xylol, 15,0 g einer 1 %-igen Lösung eines handelsüblichen modifizier-
- 25 ten Polysiloxans als Verlaufsmittel, 60,0 g n-Butanol und 91,5 g des in Beispiel 1 beschriebenen aromatischen Lösemittels.

Der so hergestellte transparente Decklack hat einen nichtflüchtigen Anteil von 52,0 % und eine Viskosität von 43 sec., gemessen im Auslaufbecher nach DIN-4 bei 20°C.

PCT/EP94/00828

30

### Beispiel 4: Herstellung ein r zweischichtigen Decklackierung des basecoat/clearcoat Typs

- Auf handelsübliche mit Zinkphosphat passivierte Karos-5 seriebleche. - z.T. mit einer Lochreihe (Löcher mit 1 cm Durchmesser) - beschichtet mit 23 µm einer handelsüblichen kationischen Elektrotauchlackierung und 35 um eines handelsüblichen grauen Einbrennfüllers werden mit einer pneumatischen Hochleistungsspritz-10 pistole in zwei Aufträgen 14 µm (gemessen als Trockenfilm) eines handelsüblichen wäßrigen silberfarbenen Metallichasislacks aufgebracht. Die Bleche werden 5 min. in einem Umluftofen bei 80°C vorgetrocknet und auf 15 40°C abgekühlt. Dann wird der in Beispiel 3 beschriebene transparente Decklack, der mit einer Mischung aus 60 % Xvlol und 40 % n-Butvlacetat auf eine Viskosität von 28 sec., gemessen im Auslaufbecher nach DIN-4 bei 20°C, eingestellt wurde, mit der genannten Spritzpisto-20 le in zwei Spritzgängen so appliziert, daß Trockenfilmschichtdicken von 20 bis 65 µm entstehen. Zusätzlich werden Bleche mit einer Trockenfilmschichtdicke des transparenten Decklackes von 42 um hergestellt.
- 25 Die Bleche werden 8 Minuten bei Raumtemperatur vorgetrocknet. Dann wird ein Teil der Bleche in vertikaler Stellung (75°) und die übrigen Bleche liegend in einem Umluftofen für 20 Minuten bei 140°C eingebrannt. Nach Abkühlung werden die Lackierungen beurteilt.
  - Die vertikal getrockneten Lochbleche zeigen bis zu Schichtdicken von 57 μm an den Löchern keine Läufer die länger als 0,5 cm sind.
- 35 Der metallische Effekt, gemessen durch Reflektionsmessung von Licht mit einem Goniophotometer in Aufsicht

14

und Schrägsicht, unterscheidet sich in Abhängigkeit von der Schichtdicke und im V rgleich der horizontal und vertikal eingebrannten Tafeln um weniger als 4 %.

5 Der Glanz der Lackierungen, gemessen im Winkel von 20°, ist bei allen Tafeln und Schichtdicken größer als 89 %.

Der Verlauf der transparenten Decklackschichten über der Metallic-Basislack-Schicht, gemessen als DOI (Abbildungsschärfe, Gerät nach NISSAN) unterscheidet sich in Abhängigkeit von der Schichtdicke und im Vergleich der horizontal und vertikal eingebrannten Tafeln um weniger als 8 %.

#### Patentansprüche

15

20

25

30

- Nichtwäßriger Lack, enthaltend ein Polyacrylatharz und ein harnstoffgruppenhaltiges Thixotropierungsmittel, dadurch gekennzeichnet, daß das Polyacrylatharz herstellbar ist, indem
- (a) 16 bis 51 Gew.-% eines hydroxylgruppenhaltigen

  Esters der Acrylsäure oder Methacrylsäure oder
  eines Gemisches aus solchen Monomeren
  - (b) 32 bis 84 Gew.-\* eines von (a) verschiedenen aliphatischen oder cycloaliphatischen Esters der Acrylsäure oder Methacrylsäure mit mindestens 4 C-Atomen im Alkoholrest oder eines Gemisches aus solchen Monomeren,
  - (c) 0 bis 2 Gew.-% einer ethylenisch ungesättigten Carbonsäure oder einer Mischung aus ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren und
  - (d) 0 bis 30 Gew.-\* eines von (a), (b) und (c) verschiedenen ethylenisch ungesättigten Monomeren oder eines Gemisches aus solchen Monomeren

zu einem Polyacrylatharz mit einer Säurezahl von 0 bis 15, einer Hydroxylzahl von 80 bis 140 und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1.500 bis 10.000 polymerisiert werden, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten (a), (b), (c) und (d) stets 100 Gew.-% ergibt.

 Nichtwäßriger Lack nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung der Komponente (a) so ausgewählt wird, daß b i alleiniger Polymerisation der Komponente (a) ein Polyacrylatharz mit einer Glasübergangstemperatur von -50 bis +70, vorzugsweise -30 bis +50°C erhalten wird.

5

10

15

- 3. Nichtwäßriger Lack nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung der Komponente (b) so ausgewählt wird, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (b) ein Polyacrylatharz mit einer Glasübergangstemperatur von 10 bis 100, vorzugsweise 20 bis 60°C erhalten wird.
- 4. Nichtwäßriger Lack nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Zusammensetzung der Komponente (d) so ausgewählt wird, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (d) ein Harz mit einer Glasübergangstemperatur von 70 bis 120, vorzugsweise 80 bis 100°C erhalten wird.
- 20 5. Nichtwäßriger Lack nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das Polyacrylatharz herstellbar ist, indem 16 bis 28 Gew.-% der Komponente (a), 32 bis 63 Gew.-% der Komponente (b), 0 bis 1 Gew.-% der Komponente (c) und 0 bis 20 Gew.-% der Komponente (d) zu einem Polyacrylatharz mit einer Säurezahl von 0 bis 15, vorzugsweise 0 bis 8, einer Hydroxylzahl von 80 bis 140, vorzugsweise 80 bis 120 und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1.500 bis 10.000, vorzugsweise 2.000 bis 5.000 polymerisiert werden.
- Nichtwäßriger Lack nach einem der Ansprüche 1 bis

   dadurch gekennzeichnet, daß das harnstoffgruppenhaltige Thixotropierungsmittel durch Umsetzung

   einer isocyanatgruppenhaltigen Verbindung oder

   einer Mischung aus isocyanatgruppenhaltigen Verbin

25

dungen mit primären und/oder sekundären Aminen und/oder Wasser herstellbar ist.

- Nichtwäßriger Lack nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß das harnstoffgruppenhaltige Thixotropierungsmittel durch Umsetzung eines primären Monoamins mit einem Diisocyanat herstellbar ist.
- Nichtwäßriger Lack nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß das harnstoffgruppenhaltige Thixotropierungsmittel durch Umsetzung eines aliphatischen primären Monoamins mit einem Diisocyanat herstellbar ist.
- Verfahren zur Herstellung einer zweischichtigen Decklackierung auf einer Substratoberfläche, bei dem
- (1) ein pigmentierter Basislack auf die Substrat-oberfläche aufgebracht wird
  - (2) der in Stufe (1) aufgebrachte Basislackfilm bei Temperaturen von Raumtemperatur bis 80°C getrocknet wird
  - (3) auf den in Stufe (2) getrockneten Basislackfilm ein transparenter Decklack aufgebracht wird und anschließend
- 30 (4) Basislackschicht und Decklackschicht zusammen eingebrannt werden,

dadurch gekennzeichnet, daß in Stufe (3) ein nichtwäßriger Lack nach einem der Ansprüche 1 bis 8 als 35 transparenter Decklack eingebracht wird.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

CT/EP 94/00828

ÎPC 5	CO9D133/06 CO9D5/04 B05D7/	26	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national ela	ssification and IPC	
	S SEARCHED		
IPC 5	ocumentation searched (classification system followed by classific COPD BOSD	cation symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent thi	at such documents are included in the fields	searched .
Electronie	tata base consulted during the international search (name of data b	ease and, Where practical, search terms used	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
. Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
x	US,A,4 965 317 (KANIA ET AL) 23 1990 see claim 1; example 4	October	1
A	EP,A,O 261 863 (NIPPON OIL & FAT 30 March 1988 see examples 1-3,5-8	'S CO LTD)	1
Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
'A' docume consider 'E' earlier of filing d 'L' docume which i citation 'O' docume other n 'P' docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	Tile tar document published after the interpretate of the content	th the application but ecory underlying the claimed invention be considered to cument is taken alone claimed invention ventive step when the ore other such docu- us to a person skilled
Date of the a	ectual completion of the international search	Date of mailing of the international se-	
3	August 1994	- 3. 08. 94	
Name and m	saling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5318 Patentiaan 2 NL - 2280 PM Rijswijk Tel. (- 31.70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Pac (- 31.70) 340-3016	Authorized officer Schueler, D	

<sup>3</sup> 2

# DETERNATIONAL SEARCH REPORT

. Armation on patent family members

CT/EP 94/00828

				94/00828
Patent document ited in search report	Publication date	Patent memb	family per(s)	Publication date
JS-A-4965317	23-10-90	NONE		
EP-A-0261863	30-03-88	JP-A- JP-B- DE-A- US-A-	1163279 6037602 3781856 4839406	27-06-89 18-05-94 29-10-92 13-06-89

Form PCT/ISA/210 (patent family ennex) (July 1992)

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

CT/EP 94/00828

		01/21 3	7, 00020
A. KLASS IPK 5	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C09D133/06 C09D5/04 B05D7/2	6	
Nach der In	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen b	Classifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchies IPK 5	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym CO9D BO5D	bole )	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüßstoff gehörende Veröffentlichungen, a	soweit diese unter die recherchierten Gebie	te fallen
Während de	er internationalen Rocherche konsultierte elektronische Datenbank (	Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	US,A,4 965 317 (KANIA ET AL) 23. 1990 siehe Anspruch 1; Beispiel 4	Oktober	1
A	EP,A,O 261 863 (NIPPON OIL & FAT: 30. März 1988 siehe Beispiele 1-3,5-8	S CO LTD)	1
			·
Weit	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu shmen	X Siehe Anhang Patentiamilie	
* Besondere  *A* Veröffe saber n  *E* älteres Anmel  *L* Veröffe schein andere soll od ausgef  *O' Veröffe eine B  *P* Veröffe dem b	Katesonen von angegebenen Veröffentlichungen : mitchung, die dem uitgemeinen Stande der Technisk definiert, mitchung, die dem uitgemeinen Stande der Technisk definiert, Dokument, das stechnisk eine Auftragen des	werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie is diese Verbindung für einen Fachmanr '&' Veröffentlichung, die Mitglied derseib	ht worden ist und mit der ur zum Verthändis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung, die beanspruchte Erfindun, iehung nicht als neu oder auf chette werden utung, die beanspruchte Erfindun, keit beruhend betrachtet et einer oder mehreren anderen keit beruhend betrachtet et einer oder mehreren anderen in anbeliegend ihr seicht wird und in abeliegend in abe ein wird und en Patentfamilie ist.
	. August 1994	Absendedatum des internationalen Re - 3. 08. 94	cnerementerients
	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäischer Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijt Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 ego ni,	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Schueler, D	

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffen die zur selben Patentfamilie gehören

Formblett PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)

CT/EP 94/00828

Angaben zu veronen	die zur seiden Patendamitie ge	CT/E	94/00828
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US-A-4965317	23-10-90	KEINE	
EP-A-0261863	30-03-88	JP-A- 1163279 JP-B- 6037602 DE-A- 3781856 US-A- 4839406	27-06-89 18-05-94 29-10-92 13-06-89
			i